

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant:

Bortlik, K. et al.

Appl. No.:

10/057,660

Conf. No.:

4348

Filed:

January 25, 2002

Title:

PRIMARY COMPOSITION COMPRISING A LIPOPHILIC BIOACTIVE

COMPOUND

Art Unit:

1651

Examiner:

R.A. Davis

Docket No.:

112701-593

Mail Stop Petition Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

PETITION TO WITHDRAW HOLDING OF ABANDONMENT UNDER 37 CFR 1.181(a)

Sir:

Pursuant to 37 CFR 1.181(a), the Applicants, through their undersigned attorney, hereby file a Petition to Withdraw the Holding of Abandonment in the above-referenced patent application in light of the Notice of Abandonment mailed November 1, 2005.

Submitted herewith are the following documents:

- (a) a Statement of Facts (the "Statement") attesting to the previous mailing of the Amendment in response to the Office Action dated March 22, 2005 (the "Amendment");
- (b) a copy of the return receipt postcard from the United States Patent and Trademark Office (the "USPTO"), which shows receipt in the USPTO of all items listed thereon on the date stamped thereon by the USPTO (attached as Exhibit A); and
- (c) a copy of the earlier-filed Amendment mailed on June 13, 2005 (attached as Exhibit B).

Applicants submit that the above-referenced application should not be considered abandoned for failure to reply to the Office action dated March 22, 2005. As outlined in the Statement, the Amendment was mailed before the six-month statutory period for response

Appl. No. 10/057,660

expired. A return receipt postcard was mailed with the Amendment. As supporting evidence

that the Amendment was received by the USPTO, a copy of the return receipt postcard having a

date of receipt of June 15, 2005, stamped thereon by the USPTO is attached as Exhibit A. As a

convenience to the Examiner, a copy of the earlier-filed Amendment is attached as Exhibit B.

Applicants submit that the guidelines for granting a Petition to Withdraw Holding of

Abandonment under 37 CFR 1.181(a) outlined in the Manual of Patent Examining Procedure

(the "MPEP") chapter 711.03(c)(I)(B) (8th ed., May 2004) have been satisfied. In accordance

with 37 CFR 1.181(f), this petition is timely filed as it is submitted within two months of the

alleged date of abandonment. No petition fee is required.

In view of the foregoing, Applicants respectfully submit that this application should not

be considered abandoned for failure to timely respond to the March 22, 2005 Office Action

because, as evidenced by the return receipt postcard, the USPTO received the Amendment

before expiration of the six-month statutory period. Acknowledgement of the active status of

this application is respectfully requested.

Respectfully submitted,

BELL, BOYD & LLOYD LLC

BY

Robert M. Barrett Reg. No. 30,142

Customer No. 29157

Dated: November 11, 2005



IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Applicant:

Bortlik, K. et al.

Appl. No.:

10/057,660

Conf. No.:

4348

Filed:

January 25, 2002

Title:

PRIMARY COMPOSITION COMPRISING A LIPOPHILIC BIOACTIVE

COMPOUND

Art Unit:

1651

Examiner:

R.A. Davis

Docket No.:

112701-593

Mail Stop Petition Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

STATEMENT OF FACTS

Sir:

Applicants, through their undersigned attorney, attest to the following facts:

- 1. Applicants received an Office Action dated March 22, 2005 from the United States Patent and Trademark Office (the "USPTO") in the above-referenced application.
 - 2. An Amendment in response to the Office Action was mailed on June 13, 2005.
 - 3. A return receipt postcard was mailed with the Amendment.
 - 4. The return receipt postcard itemized and properly identified the items filed.
- 5. The return receipt postcard having a receipt date of June 15, 2005, stamped thereon by the USPTO was received from the USPTO by the Applicants' undersigned attorney and is attached as Exhibit A. A copy of the Amendment filed on June 13, 2005 is attached as Exhibit B.

Respectfully submitted,

BY

Robert M. Barrett

Reg. No. 30,142

Customer No. 29157

Dated: November 11, 2005



Docket No. 112701-593; USSN: 10/057,660
On the date stamped hereon the U.S. Patent and Trademark (مرابط المرابط المرا In re Patent Application of K: Bortlik et al.
PRIMARY COMPOSITION COMPRISING A



Amendment transmittal letter (duplicate); Amendment (9 pgs.) with Exhibits A -E.

Mailed by First Class Mail on: 06/13/05 (RMB)



In re Patent Application of K. Bortlik et al.
PRIMARY COMPOSITION COMPRISING A
LIPOPHILIC BIOACTIVE COMPOUND
Docket No. 112701-593; USSN: 10/057,660
On the date stamped hereon the U.S. Patent and Trademark
Office hereby acknowledges receipt of the following:

- 1. Amendment transmittal letter (duplicate);
- 2. Amendment (9 pgs.) with Exhibits A -E.

Mailed by First Class Mail on: 06/13/05 (RMB)

GAMENDI Applicant(s): K.		TTAL LETTER (L	arge Ent	tity)			Pocket No. 12701-593
Application No.	Filing Date 01/25/02	Examiner R.A. David		Customer No 29157		Group Art Un 1651	4348
NOV 1 6 2005 &	IARY COMPOSITION	N COMPRISING A LIF	OPHILI	C BIOACTIV	VE	COMPOUNI)
FRADENBARE	,	COMMISSIONER FO		-			
		n the above-identified a		n.			
		CLAIMS AS AN	/ENDED				
	CLAIMS REMAINING AFTER AMENDMENT	HIGHEST # PREV. PAID FOR		R EXTRA PRESENT		RATE	ADDITIONAL FEE
TOTAL CLAIMS	28 -	28 = 1		0 :	×	\$50.00	\$0.00
INDEP. CLAIMS	2 -	3 =		0 :	x	\$200.00	\$0.00
Multiple Dependen	nt Claims (check if appl	licable)					\$0.00
		TOTAL ADDITIONAL	FEE FOR	R THIS AME	ND	MENT	\$0.00
Please cha A check in The Direct communic Any a Any p Payment b WARNING	cation or credit any ove additional filing fees reconstent application process by credit card. Form PT i: Information on this	No. to cover the filing d to charge payment of erpayment to Deposit A quired under 37 C.F.R. essing fees under 37 C	f the follow account 1.16. CFR 1.17.	nclosed. wing fees as 02-1818 edit card inf	orn	mation shoul	ld not be
	Signature		Dated:	June 13, 2	005	;	
Robert M. Barret Bell, Boyd & Lloy P.O. Box 1135 Chicago, Illinois Tel: 312/807-4204 Fax: 312/827-8185	60690-1135		the Uniclass m	ited States Ponali in an envelope 1450, Alexan 06/13/05 (Date) Signature)	stal ope a dria	Service with su addressed to "Con, VA 22313-1450"	r
1			7	Syped or Printed	Nan	ne of Person Mail	ling Correspondence



NOV 1 6 2005

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

MARS plicant(s): K. Bortlik et al.

Appl. No.:

10/057,660

Conf. No.:

4348

Filed:

January 25, 2002

Title:

PRIMARY COMPOSITION COMPRISING A LIPOPHILIC BIOACTIVE

COMPOUND

Art Unit:

1651

Examiner:

R.A. David

Docket No.:

112701-593

Mail Stop Amendment Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

AMENDMENT

Sir:

13

1

In response to the non-final Office Action dated March 22, 2005, please amend the above-identified patent application as follows:

Amendments to the Claims are reflected in the listing of claims which begins on page 2 of this paper.

Remarks begin on page 6 of this paper.

Amendments to the Claims:

This listing of claims will replace all prior versions, and listings, of claims in the application:

Listing of Claims:

Claims 1-64 (canceled):

Claim 65 (currently amended): Primary composition <u>for oral use</u> comprising a mixture of (i) at least one lipophilic bioactive compound and (ii) a whey protein in an amount effective to increase the bioavailability of the lipophilic bioactive compound.

Claim 66 (previously presented): Primary composition according to claim 65, wherein the lipophilic bioactive compound is obtained, extracted, enriched or purified from a plant, microorganism, yeast or product of animal origin.

Claim 67 (previously presented): Primary composition according to claim 66, wherein the plant is tomatoes, soya, green tea, green coffee beans, spices, grapes, cocoa, ginger or cereals.

Claim 68 (previously presented): Primary composition according to claim 66, wherein the microorganism is any type of bacterium which produces a lipophilic bioactive compound.

Claim 69 (previously presented): Primary composition according to claim 66, wherein the yeast is a yeast which produces a lipophilic bioactive compound.

Claim 70 (previously presented): Primary composition according to claim 66, wherein the product of animal origin is chosen from the group consisting of a liver extract and a milk fraction.

Claim 71 (previously presented): Primary composition according to claim 66, wherein the lipophilic bioactive compound is a carotenoid, polyphenol, lipophilic vitamin, flavonoid, isoflavone, curcuminoid, ceramide, proanthocyanidin, terpenoid, sterol, phytosterol, sterol ester, tocotrienol, squalene, or retinoid, alone or as a mixture.

Claim 72 (previously presented): Primary composition according to claim 65, wherein the lipophilic bioactive compound is a tomato extract, a soybean extract or a mixture thereof.

1) +

Claim 73 (previously presented): Primary composition according to claim 65, in the form of a powder, gel or liquid and which further comprises at least one of vitamin C or tocopherol.

Claim 74 (previously presented): Primary composition according to claim 65, which further comprises at least one of an emulsifier, a stabilizer or another additive.

Claim 75 (previously presented): Primary composition according to claim 65, wherein the lipophilic bioactive compound is present in an amount of about 0.05 to 50% by weight of the composition and the whey protein is present in an amount of about 5 to 90% by weight of the composition.

Claim 76 (previously presented): Primary composition according to claim 75, wherein the whey protein and lipophilic bioactive compound are present in a weight ratio of about 1:1 to 500:1.

Claim 77 (canceled):

Claim 78 (previously presented): Oral composition comprising the primary composition according to claim 65 in a foodstuff, in a food supplement or in a pharmaceutical preparation.

Claim 79 (previously presented): Oral composition according to claim 78, wherein the foodstuff is a yogurt, a liquid drink, a chocolate containing product, an ice cream, cereal, coffee or animal food.

Claim 80 (previously presented): Oral composition according to claim 78, wherein the food supplement further comprises at least one of a sweetener, a stabilizer, a flavoring or a colorant and is provided in the form of sugar-coated tablets, pills, gelatin capsules, a syrup, a gel or a cream.

Claim 81 (currently amended): Oral composition according to claim 78, wherein the content of the primary composition is between about 0.001 and 100% by weight of the oral composition.

Claim 82 (currently amended): Oral composition according to claim 81, wherein the content of the primary composition is between about 10 and 50% by weight of the oral composition.

Claim 83 (previously presented): Cosmetic composition comprising the primary composition according to claim 65.

Claim 84 (previously presented): Cosmetic composition according to claim 83, wherein the cosmetic composition additionally comprises a compound active with respect to the skin.

Claim 85 (currently amended): Cosmetic composition according to claim 83, wherein the content of primary composition is between about 10⁻¹⁰% and 10% by weight of the cosmetic composition.

Claim 86 (previously presented): The primary composition according to claim 72, wherein the lipophilic bioactive compound is present in an amount of about 0.05 to 50% by weight of the composition and the whey protein is present in an amount of about 5 to 90% by weight of the composition and wherein the whey protein and the lipophilic bioactive compound are present in a weight ratio of about 1:1 to 500:1.

Claim 87 (previously presented): Oral composition comprising the primary composition according to claim 86, in a foodstuff, in a food supplement or in a pharmaceutical preparation.

Claim 88 (previously presented): Oral composition according to claim 87, wherein the foodstuff is a yogurt, a liquid drink, a chocolate containing product, an ice cream, cereal, coffee or animal food, or the pharmaceutical preparation is provided in the form of sugar-coated tablets, pills, gelatin capsules, a syrup, a gel or a cream.

١

Claim 89 (previously presented): Oral composition according to claim 88, wherein the food supplement further comprises at least one of a sweetener, a stabilizer, a flavoring or a colorant.

Claim 90 (previously presented): Primary composition comprising a mixture of (i) at least one lipophilic bioactive compound and (ii) a whey protein in an amount effective to increase the bioavailability of the lipophilic bioactive compound, wherein the lipophilic bioactive compound is present in an amount of about 0.05 to 50% by weight of the composition and the whey protein is present in an amount of about 5 to 90% by weight of the composition and wherein the whey protein and the lipophilic bioactive compound are present in a weight ratio of about 1:1 to 500:1.

Claim 91 (previously presented): Oral composition comprising the primary composition according to claim 90, in a foodstuff, in a food supplement or in a pharmaceutical preparation.

Claim 92 (previously presented): Oral composition according to claim 91, wherein the foodstuff is a yogurt, a liquid drink, a chocolate containing product, an ice cream, cereal, coffee or animal food, or the pharmaceutical preparation is provided in the form of sugar-coated tablets, pills, gelatin capsules, a syrup, a gel or a cream.

Claim 93 (previously presented): Oral composition according to claim 92, wherein the food supplement further comprises at least one of a sweetener, a stabilizer, a flavoring or a colorant.

REMARKS

This amendment is submitted in response to the non-final Office Action mailed on March 22, 2005. Claims 65-76 and 78-93 are pending in this application. In the Office Action, Claims 81-82 and 85 are rejected under 35 U.S.C. §112, second paragraph and Claims 65-76 and 78-93 are rejected under 35 U.S.C. §102. In response Claims 81-82 and 85 have been amended. This amendment does not add new matter. In view of the amendments and/or for the response set forth below, Applicants respectfully submit that the rejections should be withdrawn.

Regarding the priority claim, Applicants respectfully disagree with the Patent Office's assertion regarding the lack of priority. The currently pending application properly and sufficiently claims priority under 35 U.S.C. §120 to PCT application EP01/06145 which claims priority under 35 U.S.C. §119(a)-(d) to EP application 00111542.7. Because PCT application EP01/06145 designated the US and is considered a co-pending US patent application, Applicants do not believe that a copy of PCT application EP01/06145 (WO01/91588A1) needs to be submitted. However, for the convenience of the Patent Office, a copy of PCT application EP01/06145 (WO01/91588A1) is submitted with this Amendment (attached hereto as Exhibit A).

In the Office Action, Claim 81-82 and 85 is rejected under 35 U.S.C. §112, second paragraph, as being indefinite for failing to particularly point out and distinctly claim the subject matter which Applicants regard as the invention. In response, Claims 81-82 and 85 have been amended to address the informalities cited by the Patent Office. Based on at least these noted reasons, Applicants believe that Claims 81-82 and 85 fully comply with 35 U.S.C. §112, second paragraph. Accordingly, Applicants respectfully request that the rejection of Claims 81-82 and 85 under 35 U.S.C. §112 be withdrawn.

In the Office Action, Claims 65-76 and 78-93 are rejected under 35 U.S.C. §102(b) as anticipated by U.S. Patent No. 5,643,623 to Schmitz et al. ("Schmitz"). Claims 65-71, 73-74 and 83-85 are rejected under 35 U.S.C. §102(b) as anticipated by U.S. Patent No. 6,203,805 to Collins et al. ("Collins"). Applicants respectfully disagree with and traverse these rejections for at least the reasons set forth below.

Amended Claim 65 recites, in part, a primary composition <u>for oral use</u> comprising <u>a</u> mixture of (i) at least one lipophilic bioactive compound and (ii) a whey protein in an amount

effective to increase the bioavailability of the lipophilic bioactive compound. In contrast, the cited references fail to disclose or suggest each and every element of the present claims. Specifically, *Collins* is an inapplicable reference because it is directed to a topic composition and not one for oral use as required by the present claims.

Schmitz is directed to a health food product containing a first component in the form of a discrete portion (i.e. core) from a second component provides enhanced in vivo oxidative defense indices and prevents or attenuates exercise-induced in vivo oxidative stress as indicated by cellular and/or tissue modification. The first component includes an antioxidant mixture containing a blend of antioxidants selected from all-trans beta-carotene, a mixture of cis beta-carotenes, all-trans alpha-carotene, a mixture of cis alpha-carotenes, all-trans lycopene, a mixture of cis lycopenes, all-trans gamma-carotene, a mixture of cis gamma-carotenes, zeta-carotene, phytofluene, phytoene, vitamin C, vitamin E and curcumin. Internalization and integration of the above nutrients within a lipid containing core of the food product facilitates absorption of the fat-soluble components in the gastrointestinal tract following consumption, increases shelf-life and minimizes degradation of these labile compounds by minimizing exposure to heat, light and/or oxygen, and prevents disadvantageous yellow/orange coloration of the outer material of the food product.

The Patent Office alleges that *Schmitz* teaches food product compositions comprising 20-40% whey, 0.1-1% carotenoids and 1.5-3.5% vitamin E and C in Example 6. Example 6 of *Schmitz* discloses a first component containing 10-20% of whey protein that is used as carrier in the lipid-containing core and 0.1-1% cartenoid blend. The second component contains only carrier compounds and no lipophilic bioactive compound ("LBC"), as specified in the description stating "[t]he second component comprises a carbohydrate and/or fat and/or protein, and other nutritive and non-nutritive compounds." See, *Schmitz*, column 2, line 66 to column 3, line 1. Consequently, the *Schmitz* composition is in an encapsulated form and therefore heterogeneous.

In addition to teaching the inclusion of an antioxidant mixture in a food product only in an encapsulated/discrete form, *Schmitz* fails to disclose or suggest <u>enhancing bioavailability of the carotenoid blend</u>. Rather *Schmitz* only contemplates using whey protein as a carrier. *Schmitz* specifies that the antioxidants are preferably <u>localized in a lipid-based carrier</u> within the food

product to promote absorption and digestion of the carotenoid blend and curcumin. See, *Schmitz*, column 3, lines 19-22. *Schmitz* only cites whey protein as an example of different kinds of proteins that can be used as a carrier while its important function related to bioavailability is not recognized or appreciated.

Applicants respectfully submit that the "activity" (i.e. biological antioxidant "activity" of Schmitz) and "bioavailability" (e.g. increase the "bioavailability" of the LBC of the present claims) are two different concepts. For example, a bioactive molecule such as lycopene is not bioavailable in its natural form and this is not assimilated by an organism. It only becomes bioavailable under certain forms, in particular, in the form of a dispersion in a matrix of whey protein as in the present invention (see Table attached hereto as Exhibit B).

In contrast to Schmitz, the composition of the present claims is directed to a homogenous mixture of LBC within whey protein in an amount effective to increase bioavailability of the LBC. For example, rather than being in a discrete form as in Schmitz, the LBC of the present claims is distributed uniformly through the protein component thereby providing the unexpected and important benefits of increased bioavailability of the LBC. In fact, the Patent Office has failed provide any support in Schmitz for this novel element. Applicants respectfully submit that one skilled in the art would find that Schmitz entirely urges use of a lipid-containing core and does not teach that the lipid core may be replaced by whey protein as a matrix. The product having a core as disclosed by Schmitz is a distinct from the product of the present claims as taught by Finch et al. (see "Finch" attached hereto as Exhibit C).

In fact, the present claims are focused on distribution of the lipophilic compound in a matrix of whey protein and not as a core in an encapsulated product. This is due to the fact that the emulsifiers naturally present in tomato oleoresin, for example, or other added emulsifiers, replace the proteins in the interface, which precludes an encapsulation process. Annex 1A and 1B (see "Annex 1" attached hereto as Exhibit D) and Annex 2 (see "Annex 2" attached hereto as Exhibit E) show this difference. Annex 1B represents a microencapsulation in which the proteins are at the interface and created in a capsule. Annex 1A represents the primary composition of the present claims. Annex 2 represents the primary composition of the present claims in a powder form.

Appl. No. 10/057,660 Reply to Office Action of March 22, 2005

In sum, the cited references fail to provide or recognize a solution to the present technical problem of enhancing the bioavailability of the LBCs as Applicants' invention has done. For example, *Schmitz* only teaches ways to protect compounds from oxidation via encapsulation or containing within a lipid core and not increase the bioavailability of the LBC by dispersion of the LBC in a matrix of whey proteins as required by the present claims.

Accordingly, Applicants respectfully request that the rejection of Claims 65-76 and 78-93 under 35 U.S.C. §102 be withdrawn.

For the foregoing reasons, Applicants respectfully request reconsideration of the aboveidentified patent application and earnestly solicit an early allowance of same.

Respectfully submitted,

BELL, BOYD& LLOYD LLC

BY

Robert M. Barrett Reg. No. 30,142 P.O. Box 1135

Chicago, Illinois 60690-1135

Phone: (312) 807-4204

Dated: June 13, 2005

···,

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



(43) Date de la publication internationale 6 décembre 2001 (06.12.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/91588 A1

- (51) Classification internationale des brevets⁷: A23L 1/30, 1/275, 1/305, A61 K 7/48
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/EP01/06145

- (22) Date de dépôt international: 29 mai 2001 (29.05.2001)
- (25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

- (30) Données relatives à la priorité : 00111542.7 30 mai 2000 (30.05.2000) E
- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): SO-CIETE DES PRODUITS NESTLE S.A. [CH/CH]; Case Postale 353, CH-1800 Vevey (CH).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): BORT-LIK, Karlheinz [DE/CH]; Eden-Roc 11, CH-1073 Savigny (CH). SAUCY, Françoise [CH/CH]; 6, route de Châtel-St-Denis, CH-1807 Blonay (CH). DURUZ, Eliane [CH/CH]; Tuileries 9, CH-1066 Epalinges (CH). RICHELLE, Myriam [BE/CH]; 4, Eden-Roc,

Claies-aux-Moines, CH-1073 Savigny (CH). LAM-BELET, Pierre [CH/CH]; Chemin de la Tour Ronde, 7, CH-1806 Saint-Légier (CH). BAUR, Markus [DE/CH]; Route Petite Comiche, 3, CH-1603 Aran (CH). PFEIFER, Andrea, M., A. [DE/CH]; Route de Fenil, 16A, CH-1806 St-Légier (CH).

- (74) Mandataire: THOMAS, Alain; Avenue Nestlé, 55, CH-1800 Vevey (CH).
- (81) États désignés (national): AU, BG, BR, CA, CN, CZ, HU, IL, IN, IS, JP, KR, LT, LV, MK, MX, NO, PL, RU, SG, SI, SK, US, VN, ZA.
- (84) États désignés (régional): brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR).

Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

(54) Title: PRIMARY COMPOSITION CONTAINING A LIPOPHILIC BIOACTIVE COMPOUND

(54) Titre: COMPOSITION PRIMAIRE CONTENANT UN COMPOSE BIOACTIF LIPOPHILE

(57) Abstract: The invention concerns a primary composition comprising a lipophilic bloactive compound and a whey protein. The invention further concerns an oral composition containing the primary composition in a food product, a food supplement, in a cosmetic preparation or in a pharmaceutical preparation.

(57) Abrégé: La présente invention concerne une composition primaire comprenant un composé bloactif lipophile et une protéine de petit lait. L'invention concerne en outre une composition orale contenant la composition primaire dans un produit alimentaire, dans un complément alimentaire, dans une préparation cosmétique ou dans une préparation pharmaceutique.



Composition primaire contenant un composé bioactif lipophile.

. . 5

25

La présente invention concerne une composition primaire: comprenant un composé bioactif lipophile, ainsi qu'une composition orale contenant ladite composition primaire et son procédé de préparation.

On connaît déjà des compositions disponibles sur le marché 10 contenant un composé bioactif lipophile, à savoir du lycopène. Le lycopène est un produit naturel, qui est connu pour avoir de multiples fonctionnalités, notamment celle d'antioxydant. Le lycopène est présent dans différents produits naturels, notamment la tomate, le melon, la goyave 15 et le pamplemousse. La composition généralement disponible sur le marché et contenant du lycopène est une oléorésine. Le problème avec cette oléorésine est qu'on a constaté que le lycopène qu'elle contenait n'était pas suffisamment biodisponible. Le but de la présente invention est de 20 disposer d'un produit contenant du lycopène et ayant une meilleure biodisponibilité que les produits sur le marché à l'heure actuelle.

Le brevet EP 278284 concerne une composition pulvérulente contenant un caroténoïde de synthèse. Le problème avec cette composition est qu'elle n'est pas utilisable dans le domaine alimentaire et d'autre part elle est envisagée dans un but de coloration.

La présente invention concerne une composition primaire comprenant un composé bioactif lipophile et une protéine de petit lait. Par composé bioactif, on entend un composé ayant un effet bénéfique sur le métabolisme humain ou animal. Le but de la présente invention est de mettre à disposition du consommateur une composition obtenue à partir de produits naturels. Comme il sera mentionné ci-

5

10

15

20

25

- 2 -

dessous, on vise aussi selon l'invention une protection du composé bioactif lipophile.

Le composé bioactif lipophile est obtenu, extrait, enrichi ou purifié à partir de plante, de microorganisme, de levure ou d'un produit d'origine animale. Par obtenu, on entend que le produit bioactif est directement disponible dans le commerce. Par extrait, on entend qu'on a extrait le principe bioactif. Par enrichi, on entend qu'on a séparé le plus possible les composés non bioactifs. Par purifié, on entend qu'on récupère uniquement le composé bioactif.

Dans le cas d'un composé bioactif provenant d'une plante, celle-ci est choisie dans le groupe constitué par la tomate (tomate entière, extrait de tomate, chair de tomate, purée de tomate, pelures de tomate avec ou sans les pépins), le soja, le thé vert, les grains de café vert, les épices (gingembre et autres épices), les grains de raisin, le cacao et les céréales. Le microorganisme peut être tout type de bactérie qui produit un composé bioactif lipophile. Par exemple, on peut envisager comme microorganisme un probiotique, notamment une bactérie d'acide lactique. La levure peut être toute levure qui produit un composé bioactif lipophile, par exemple un Saccharomyces. Le produit d'origine animale est choisi dans le groupe constitué par un extrait de foie et une fraction de lait. Par fraction de lait, on entend toute partie du lait.

Dans la composition primaire selon l'invention, le composé
30 bioactif lipophile est choisi dans le groupe constitué par
les caroténoïdes, les polyphénols, les vitamines
lipophiles, les flavonoïdes, les isoflavones, les
curcuminoïdes, les céramides, les proanthocyanidines, les
terpénoïdes, les stérols, les phytostérols, les stérolesters, les tocotriénols, le squalène, les rétinoïdes,
seuls ou en mélange. Les caroténoïdes sont présent

- 3 -

notamment dans la tomate, la carotte, la pêche jaune, l'abricot et l'orange. Le lycopène est un caroténoïde qui est particulièrment privilégié dans la présente composition. Les polyphénols sont présents notamment dans le thé vert, le café, le cacao, le vin rouge. Les vitamines 5 lipophiles sont présentes notamment dans de nombreux légumes. Les flavonoïdes et le isoflavones sont présents notamment dans le soja, le thé, les oignons, le vin. Les curcuminoïdes sont présents notamment dans le gingembre. 10 Les céramides sont des glycolipides présents notamment dans les dérivés de levure et les dérivés d'origine animale. Les proanthocyanidines sont des flavonoïdes présents notamment dans les grains de raisin. Les terpénoïdes sont présents dans les épices. Les stérols, phytostérols et stérols-15 esters sont présents notamment dans les huiles végétales, les graines , les noix et les légumes. Les tocotriénols sont présents notamment dans le son de riz, l'orge, le blé, l'huile de palme, le seigle et l'avoine. Le squalène est présent notamment dans le foie des poissons, l'huile 20 d'olive, l'huile de germes de blé, l'huile de son de riz. Finalement les rétinoïdes sont présents notamment dans le foie, le jaune d'oeuf et les produits laitiers.

Dans une forme de réalisation préférée de la composition primaire selon l'invention, le composé bioactif lipophile est obtenu à partir de la tomate, par exemple de la purée de tomate ou un extrait de tomate. La présence de lycopène dans la tomate est un avantage pour la présente invention. Le composé bioactif peut aussi être un extrait de soja. Il est aussi possible d'avoir un mélange d'extrait de tomate et de soja.

La composition selon l'invention peut se présenter sous la forme de poudre, de liquide ou de gel.

25

- 4 -

Comme déjà mentionné ci-dessus, le but premier de la présente invention est d'avoir une composition contenant un composé bioactif lipophile ayant une meilleure biodisponibilité que le composé seul et le but second est de mettre à disposition du consommateur une composition bien hydrodispersible, si on choisit la forme de poudre, en l'occurence une poudre dispersible dans l'eau à température ambiante. Un troisième but est de protéger le composé bioactif lipophile par la protéine du petit lait.

10

Dans la composition selon l'invention, la protéine est la protéine du petit-lait, par exemple de l'isolat de protéine de petit lait. Par protéine de petit lait, on entend un produit contenant au moins 80 % de protéines de petit lait.

15

La composition primaire selon l'invention peut en outre contenir de la vitamine E et de la vitamine C. La vitamine E (tocophérol) peut être d'origine exogène ou endogène. La vitamine C est ajoutée dans la composition.

20

25

La composition contient en outre des émulsifiants, des stabilisants et des additifs. Comme émulsifiants, on utilise les émulsifiants compatibles dans le domaine alimentaire, comme les phospholipides, par exemple la lécithine, le polyoxyéthylène sorbitane mono- ou tristéarate, monolaurate, monopalmitate, mono- ou trioleate, un mono- ou diglycéride. Comme stabilisant, on utilise tout type de stabilisant connu dans l'alimentation, dans la cosmétique ou la pharmacie. Comme additifs, on utilise les arômes, les colorants, et tout autre additif connu dans l'alimentation, la cosmétique ou la pharmacie. Ces émulsifiants, stabilisants et additifs sont ajoutés en fonction de l'utilisation finale de ladite composition primaire.

35

20

La composition selon l'invention contient jusqu'à 50 % de composé bioactif lipophile et jusqu'à 90 % de protéine de petit lait.

5 Dans une forme de réalisation préférée de la composition primaire selon l'invention, celle-ci contient de l'oléorésine de tomate, de l'extrait de soja et de la protéine de petit lait. Par oléorésine de tomate dans la présente description, on entend un extrait lipidique de 10 ladite plante incluant des caroténoides, comme le lycopène. des triglycérides, des phospholipides, du tocophérol et d'autres composés plus mineurs. Par extrait de soja, on entend un extrait de soja contenant une forte teneur en isoflavone. On peut aussi envisager d'autres plantes 15 contenant des caroténoides, en particulier le melon, la goyave, le pamplemousse, l'abricot, le cynorrhodon, la carotte, la pêche et l'orange.

La présente invention concerne en outre une composition orale comprenant la composition primaire décrite ci-dessus dans un produit alimentaire, dans un complément alimentaire, dans une préparation cosmétique ou dans une préparation pharmaceutique.

Cette composition ingérable par voie orale permet
d'augmenter la biodisponibilité du composé bioactif
lipophile dans le corps et retarder le vieillisssement de
la peau. Comme produit alimentaire complémenté par la
composition primaire ci-dessus on peut citer les yogurts,
les boissons liquides, le chocolat, les crèmes glacées, les
céréales, les poudres de chocolat, le café, les produits
culinaires comme la mayonnaise, la purée de tomate ou les
sauces à salade, les produits de nutrition infantile, les
produits de nutrition entérale ou les aliments pour animaux
familiers. Dans ce cas, la poudre est dissoute dans les
aliments ou boissons mentionnés ci-dessus de manière à

avoir une prise journalière comprise entre 0.001 et 50 mg de composé bioactif lipophile, par exemple comme le lycopène. De préférence, on envisage une prise journalière de l'ordre de 5 à 20 mg par jour.

5

10

20

25

On peut également prévoir selon l'invention un complément alimentaire sous forme de dragées, de pilules, de gélules, de sirop, de gel, de crème ou de tablettes dosées de 0,001 à 100 % de ladite composition primaire, qu'on peut alors prendre directement avec de l'eau ou par tout autre moyen connu. Ce complément comprend en outre un édulcorant, un stabilisant, un additif, un arôme et un colorant.

La composition orale peut également être une préparation cosmétique contenant la composition primaire et un composé actif pour la peau connu par l'homme du métier.

La composition orale peut également être une préparation pharmaceutique contenant la composition primaire et un composé pharmaceutique, par exemple en application topique ou ingérable par voie orale.

L'invention concerne également une composition cosmétique contenant la composition primaire décrite ci-dessus. Dans ce cas, la teneur en composition primaire est comprise entre 10⁻¹⁰ et 10 %. De préférence, la composition cosmétique contient entre 10⁻⁸ et 5 % de composé bioactif lipophile.

Cette composition utilisable par la voie topique contient en outre une graisse ou une huile utilisable en cosmétique, par exemple celles mentionné dans l'ouvrage CTFA, Cosmetic Ingredients Handbook, Washington. On peut également ajouter d'autres ingrédients cosmétiquement actifs. La composition contient en outre un agent structurant et un émulsifiant.

On peut également ajouter à la composition d'autres excipients, colorants, parfums ou opacifiants.

La présente invention concerne en outre l'utilisation de la composition orale ou de la composition cosmétique décrite ci-dessus pour protéger les tissus de la peau contre le vieillissement, en particulier pour inhiber la dégradation de la peau et/ou des muqueuses par l'inhibition des collagénases et l'augmentation de la synthèse du collagène.

10

5

La présente invention concerne en outre le procédé de préparation de la composition primaire décrite ci-dessus, dans lequel la protéine de petit lait est mélangée avec le composé bioactif lipophile.

15

35

Dans une première forme de réalisation du procédé selon l'invention,

- on dissout la protéine de petit lait dans de l'eau,
- on dissout le composé bioactif lipophile dans un solvant,
- 20 on mélange les deux solutions,
 - on évapore le solvant et
 - on obtient une dispersion .

Dans une première variante du procédé selon l'invention, on obtient une dispersion. Dans une seconde variante, on traite thermiquement la dispersion pour obtenir un gel. Et dans une troisième variante, on fait un séchage de la dispersion par pulvérisation ou par lyophilisation pour obtenir une poudre. La composition selon l'invention peut être directement utilisable telle quelle ou en mélange, comme il sera explicité ci-dessous.

On dissout la protéine de petit lait dans l'eau à une température voisine ou légèrement supérieure à la température ambiante. On utilise une oléorésine qui contient entre 1 et 40 % de lycopène. Les quantités sont

données en poids/poids. Quand on dissout l'oléorésine dans le solvant, on travaille avec un rapport de ladite oléorésine sur le solvant de l'ordre de 1:1 à 1:900 en poids.

5

10

Le solvant est tout type de solvant compatible avec l'alimentation, la cosmétique ou la pharmacie. Le solvant est de préférence l'acétone, l'éthanol ou l'isopropanol. Lorsqu'on mélange la phase aqueuse avec le solvant, on choisit un rapport solvant/eau en volume de l'ordre de 60/40.

Après le mélange des deux phases, on laisse reposer le mélange pendant 30 à 60 min à une température un peu plus élevée que la température ambiante, par exemple de l'ordre de 30 °C et on commence par chasser le solvant sous un vide modéré. Par vide modéré, on entend un vide compris entre 200 et 300 mbar. Si on veut une poudre, on élimine l'eau soit sous vide, soit par pulvérisation, soit par lyophilisation. Par vide, on entend un vide compris entre 40 et 50 mbar. Si on veut un gel, on chauffe l'émulsion ou on opère selon toute autre technique connue de l'homme de métier pour faire ledit gel.

- Dans une seconde forme de réalisation du procédé selon l'invention,
 - on mélange le composé bioactif lipophile avec un solvant,
 - on mélange la composition obtenue avec la poudre de protéine de petit lait et
- 30 on évapore le solvant pour obtenir une composition en poudre.

Le solvant utilisé est le même que celui mentionné cidessus. 5

Dans une troisième forme de réalisation, on mélange le composé bioactif lipophile, soit sous forme d'oléorésine, soit sous forme de poudre, soit sous toute autre forme sèche (par exemple l'oléorésine est absorbée sur un support), directement avec la poudre de petit lait (contenant éventuellement un extrait de soja) pour obtenir la composition primaire selon l'invention.

La suite de la description est faite maintenant en référence aux exemples.

Exemple 1 : préparation de la composition sous forme de poudre

On dissout 13,3 kg d'isolat de protéines de petit-lait dans 330 L d'eau déminéralisée et on agite le mélange pendant 6 heures à 25-30 °C. Séparément, on mélange 550 g d'oléorésine de la Société Lycored contenant 6 % de lycopène dans 438 L d'acétone et on agite le mélange.

On mélange ensuite les 2 solutions pendant 60 min à 30 °C. Le mélange final est chauffé modérément et on chasse l'acétone à une pression modérée. Finalement, on chasse partiellement l'eau à une pression de 40-50 mbar. On obtient une solution aqueuse de 200 kg d'isolat de protéine de petit-lait et d'oléorésine.

Cette solution est ensuite séchée par pulvérisation.

A partir de cette poudre, des essais ont été effectués avec des personnes auxquelles on a donné journalièrement cette poudre contenant 25 mg de lycopène et d'autres caroténoïdes contenues dans l'oléorésine et 12,5 g de protéines de petit lait : la prise a été faite par dissolution de la poudre dans du jus de pomme. Par rapport à la référence, qui était la purée de tomate contenant la même quantité de lycopène, on a constaté une biodisponibilité du lycopène à partir de

la poudre selon l'invention égale à celle à partir de la purée de tomate : cette étude a été effectuée sur une durée de 8 semaines. Il faut rappeler que la purée de tomate est considérée pour l'homme de métier comme le produit ayant la meilleure biodisponibilité du lycopène. Cette mise en évidence a été faite par un dosage du lycopène dans le plasma du sang.

Exemple 2 : Préparation de dragées

}

⁻¹⁰

15

20

⁻25

5

On fait une dispersion de 550 g d'oléorésine de l'exemple 1 avec un émulsifiant dans de l'éthanol. On mélange cette dispersion avec 1100 g de protéine de petit lait et 1100 g d'extrait de soja (contenant 40 % d'isoflavone). On chasse le solvant pour obtenir une poudre.

La poudre ainsi obtenue est mélangée avec de l'acide ascorbique, ainsi que d'autres additifs, tels que un ou des édulcorants, des épaississants ainsi que des additifs alimentaires permettant la préparation sous forme de dragées. On dragéifie ensuite le mélange obtenu.

On prépare ainsi des dragées de l'ordre de 700 mg contenant 33 mg de lycopène, 70 mg d'extrait de soja, 70 mg de protéine de petit lait, 40 mg d'acide ascorbique, le reste étant des édulcorants, des épaississants et des additifs alimentaires pour arriver à 700 mg.

Exemple 3 : Composition cosmétique

30

35

On prépare un lait pour le visage contenant 7 % d'huile de vaseline, 2 % de poudre selon l'exemple 1, 3 % de monostéarate de glycéryle, stéarate de polyéthylène-glycol, 0,4 % de polymère carboxyvinylique, 0,7 % d'alcool stéarylique, 3 % de protéines de soja, 0,4 % de NaOH, un conservateur et le complément à 100 est de l'eau.

Exemple 4 : Composition cosmétique

On prépare un gel pour le visage contenant 10 % de glycérine, 2 % de poudre selon l'exemple 1, 1 % de cocoamphodiacétate de disodium, un conservateur et le complément à 100 est de l'eau.

Example 5 : Etude de la stabilité du lycopène

10

Il est connu que la lumière et l'oxygène causent une dégradation du lycopène. On a effectué une analyse en phase aqueuse de la stabilité du lycopène seul et du lycopène en association avec la protéine de petit lait selon

- l'invention. Au bout d'une journée en phase aqueuse pour le lycopène seul, il ne reste que 40 % de lycopène, alors qu'avec le petit lait , il en reste pratiquement 90 %. Au bout de deux jours, avec le petit lait il en reste 60 %, alors que le lycopène est presque totalement dégradé s'il est seul.
 - On a donc bien un effet protecteur du lycopène par la protéine de petit lait.

- 12 -

Revendications.

1) Composition primaire comprenant au moins un composé bioactif lipophile et une protéine de petit lait.

5

10

15

25

30

- 2) Composition primaire selon la revendication 1, caractérisée en ce que le composé bioactif lipophile est obtenu, extrait, enrichi ou purifié à partir de plante, de microorganisme, de levure ou d'un produit d'origine animale.
- 3) Composition primaire selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la plante est choisie dans le groupe constitué par la tomate, le soja, le thé vert, les grains de café vert, les épices, les grains de raisin, le cacao, le gingembre et les céréales.
- 4) Composition primaire selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que le microorganisme est tout type de bactérie qui produit un composé bioactif lipophile.
 - 5) Composition selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que la levure est une levure qui produit un composé bioactif lipophile.
 - 6) Composition selon l'une des revendications 1 ou 2, caractérisée en ce que le produit d'origine animale est choisi dans le groupe constitué par un extrait de foie et une fraction de lait.
 - 7) Composition selon l'une des revendications 1 à 6, caractérisée en ce que le composé bioactif lipophile est choisi dans le groupe constitué par les caroténoïdes, les polyphénols, les vitamines lipophiles, les flavonoïdes, les isoflavones, les curcuminoïdes, les

céramides, les proanthocyanidines, les terpénoïdes, les stérols, les phytostérols, les stérol-esters, les tocotriénols, le squalène, les rétinoïdes, seul ou en mélange.

5

8) Composition primaire selon l'une des revendications 1 à 7, caractérisée en ce que le composé bioactif lipophile est un extrait de tomate, un extrait de soja ou un mélange d'extrait de tomate et de soja.

10

25

30

- 9) Composition selon l'une des revendications 1 à 8, caractérisée en ce qu'elle est sous forme de poudre, de gel ou de liquide.
- 15 10) Composition selon l'une des revendications 1 à 9, caractérisée en ce qu'elle contient en outre de la vitamine C et/ou du tocophérol.
- 11) Composition selon l'une des revendications 1 à 10, 20 caractérisée en ce qu'elle contient en outre des émulsifiants, des stabilisants et des additifs.
 - 12) Composition selon l'une des revendications 1 à 11, caractérisée en ce qu'elle contient jusqu'à 50 % de composé bioactif lipophile et jusqu'à 90 % de protéine de petit lait.
 - 13) Composition selon la revendication 12, caractérisée en ce qu'elle comprend de l'oléorésine de tomate, de l'extrait de soja et de la protéine de petit lait.
 - 14) Composition orale comprenant la composition primaire selon l'une des revendications 1 à 13 dans un produit alimentaire, dans un complément alimentaire, dans une préparation cosmétique ou dans une préparation pharmaceutique.

5

10

15

20

- 15) Composition orale selon la revendication 14, caractérisée en ce que le produit alimentaire est choisi dans le groupe constitué par un yoghurt, une boisson liquide, un chocolat, une crème glacée, des céréales, de la poudre de chocolat, du café, l'alimentation animale.
- 16) Composition orale selon la revendication 14, caractérisée en ce que le complément alimentaire comprend en outre un édulcorant, un stabilisant, un arôme et un colorant et se présente sous forme de dragées, pillules, gélules, sirop, gel ou crème.
- 17) Composition orale selon la revendication 14, caractérisée en ce que la préparation cosmétique comprend en outre un composé actif pour la peau.
- 18) Composition orale selon l'une des revendications 14 à 17, caractérisée en ce que la teneur de la composition primaire est comprise entre 0,001 et 100 %.
 - 19) Composition orale selon la revendication 18, caractérisée en ce que la teneur de la composition primaire est comprise entre 10 et 50 %.
 - 20) Composition cosmétique comprenant la composition primaire selon l'une des revendications 1 à 13.
- 21) Composition cosmétique selon la revendication 20,

 30 caractérisée en ce que la teneur en composition primaire est comprise entre 10⁻¹⁰ % et 10 %.
- 22)Utilisation de la composition orale ou de la composition cosmétique selon l'une des revendications 14 à 21 pour protéger les tissus de la peau contre le vieillissement.

23) Procédé pour la préparation d'une composition primaire selon l'une des revendications 1 à 13, caractérisé en ce que la protéine de petit lait est mélangée avec le composé bioactif lipophile.

5

- 24) Procédé selon la revendication 23, dans lequel
- on dissout la protéine de petit lait dans de l'eau,
- on dissout le composé bioactif lipophile dans un solvant,
- on mélange les deux solutions,
- 10 on évapore le solvant et
 - on obtient une dispersion.
 - 25) Procédé selon la revendication 23, dans lequel
 - on mélange le composé bioactif lipophile avec un solvant,
- on mélange la composition obtenue avec la poudre de protéine de petit lait et
 - on évapore le solvant pour obtenir une composition en poudre.
- 20 26) Procédé selon l'une des revendications 24 ou 25, caractérisé en ce que le solvant est choisi parmi l'acétone, l'éthanol et l'isopropanol.

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

inten al Application No PCT/EP 01/06145

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 A23L1/30 A23L1/275 A61K7/48 A23L1/305 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 A23L Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) WPI Data, PAJ, EPO-Internal, FSTA, BIOSIS C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to daim No. χ US 5 601 760 A (ROSENBERG) 1-3,7,9, 11 February 1997 (1997-02-11) 11,12, 14-21,23 claims; example 6 X . GB 1 521 691 A (BUSH BOAKE ALLEN LIMITED) 1-3,7,9, 16 August 1978 (1978-08-16) 11,12, 14-21, 23-25 page 2, line 15 -page 3, line 80; example Α EP 0 986 963 A (BASF AKTIENGESELLSCHAFT) 1-26 22 March 2000 (2000-03-22) paragraph '0023! - paragraph '0032! paragraph '0045! - paragraph '0055!; claims; examples -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: *T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but clied to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to existish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 16 October 2001 25/10/2001 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentitaen 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Lepretre, F

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter 181 Application No
PCT/TEP 01/06145

Collegery* Ctation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages A EP 0 278 284 A (BASF AG) 12 January 1994 (1994-01-12) citted in the application column 4, line 47 - line 58 column 5, line 30 - line 38 column 6, line 8 - line 12; claims; examples A US 4 522 743 A (HORN ET AL.) 11 June 1985 (1985-06-11) column 3, line 3 - line 64; claims; examples			PCT7EP 01/06145
A		The state of the s	
12 January 1994 (1994-01-12) cited in the application column 4, line 47 - line 58 column 5, line 30 - line 38 column 6, line 8 - line 12; claims; examples LS 4 522 743 A (HORN ET AL.) 11 June 1985 (1985-06-11) column 3, line 3 - line 64; claims; examples	Calegory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
11 June 1985 (1985-06-11) column 3, line 3 - line 64; claims; examples	A	12 January 1994 (1994-01-12) cited in the application column 4, line 47 - line 58 column 5, line 30 - line 38 column 6, line 8 - line 12; claims;	1-26
	Α	US 4 522 743 A (HORN ET. AL.) 11 June 1985 (1985-06-11) column 3, line 3 - line 64; claims; examples	1-26

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

ormation on patent family members

Inte val Application No PCT/TEP 01/06145

						01/00143
Patent document cited in search rep		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 5601760	A	11-02-1997	NONE			
GB 1521691	A	16-08-1978	NONE	ين هند سنة الان عن هند المشاولين فلندون		
EP 986963	A	22-03-2000	DE CN EP	19841930 1252238 0986963	A	16-03-2000 10-05-2000 22-03-2000
			JP US	2000103733 6235315	A	11-04-2000 "22-05-2001
EP 278284	A	17-08-1988	DE AT AU	3702030 63752 599196	: T	04~08-1988 15-06-1991 12-07-1990
			AU CA DE	1070888 1330270 3862872	A A1	28-07-1988 21-06-1994 27-06-1991
			EP GR IL	0278284 3002493 85084	A1 T3	17-08-1988 30-12-1992 21-06-1992
			JP JP	2620277 63196242	B2	11-06-1997 15-08-1988
US 4522743	Α	11-06-1985	DE . AT .	3119383 16814		02-12-1982 15-12-1985
			AU AU	553623 8372582	A	24-07-1986 18-11-1982
			DE DK	1202809 3267761 216082	D1	08-04-1986 16-01-1986 16-11-1982
			DK EP	334188 0065193	A .B.	17-06-1988 24-11-1982
			IL JP	65707 1670100	A	31-03-1985 12-06-1992
			JP JP	3035347 57195161	-	27-05-1991 30 -11 -1982

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/EP 01/06145

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 A23L1/30 A23L1/275

A23L1/305

A61K7/48

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feulite) (juillet 1892)

Documentation minimate consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 7 A23L

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés)
WPI Data, PAJ, EPO-Internal, FSTA, BIOSIS

Catégoria *	Identification des documents diés, avec, le cas échéant, l'indication d	des passages perlinents	no. des revendications visées
Х	US 5 601 760 A (ROSENBERG) 11 février 1997 (1997-02-11) revendications; exemple 6		1-3,7,9, 11,12, 14-21,23
X	GB 1 521 691 A (BUSH BOAKE ALLEN L 16 août 1978 (1978-08-16)	IMITED)	1-3,7,9, 11,12, 14-21, 23-25
	page 2, ligne 15 -page 3, ligne 80 exemple 1	;	
A	EP 0 986 963 A (BASF AKTIENGESELLS 22 mars 2000 (2000-03-22) alinéa '0023! - alinéa '0032! alinéa '0045! - alinéa '0055!; revendications; exemples	CHAFT)	1–26
χ Voir		Les documents de families de bre	ovets sont indiqués en annexe
*A' docume consid 'E' docume ou apr 'L' docume priorité autre c 'O' docume une ex 'P' docume postéri	es spéciales de documents cilés: ant définitsant l'état général de la technique, non éré comme particulièrement perlinent ent antérieur, mais publié à la date de dépôt international ès cette date int pouvant jeter un doute sur une revendication de douc ité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spécialis (telle qu'Indiquée) ent se référant à une divuigation orale, à un usage, à exposition ou lous autres moyens ent publié avant la date de dépôt international, mais leurement à la date de priorité revendiquée	document ultérieur publié après la date dale de priorité et n'apparlemenant pa technique perlinent, mals cité pour co ou la théorie constituant la base de l'il document particulièrement perlinent; l'étre considérée comme nouvelle ou cinventive par rapport au document considérée comme nouvelle ou comment particulièrement perlinent; l'in peut être considérée comme implie lorsque le document est associé à un document de demen nature, cette co pour une personne du mêtter l'indocument qui fait partie de la même fa	de dépôt international ou la sa fétat de la mprendre le principe nivention nivention invention in la final de la f
·	elle la recherche Internationale a été effectivement achevée 6 octobre 2001	Date d'expédition du présent rapport d 25/10/2001	de recherche internationale
	usse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé Lepretre, F	

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/TEP 01/06145

		PC17EP 01/06145				
	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS					
Catégorie *	Identification des documents cilés, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pe	rtinents	no. des revendications visées			
A	EP 0 278 284 A (BASF AG) 12 janvier 1994 (1994-01-12) cité dans la demande colonne 4, ligne 47 - ligne 58 colonne 5, ligne 30 - ligne 38 colonne 6, ligne 8 - ligne 12; revendications; exemples		1-26			
A	revendications; exemples US 4 522 743 A (HORN ET AL.) 11 juin 1985 (1985-06-11) colonne 3, ligne 3 - ligne 64; revendications; exemples		1-26			

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relative ammembres de familles de brevets

Dem Internationale No PCT/ZEP 01/06145

			10171	01/00145
Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(a) de la familie de brevet		Date de publication
US 5601760 A	11-02-1997	AUCUN		
GB 1521691 A	16-08-1978	AUCUN		
EP 986963 A	22-03-2000	DE 19841936 CN 1252236 EP 0986965 JP 2000103733 US 623531	B A 3 A2 3 A	16-03-2000 10-05-2000 22-03-2000 11-04-2000 22-05-2001
EP 278284 A	17-08-1988	DE 3702036 AT 63755 AU 599196 AU 1070886 CA 1330276 DE 3862876 EP 0278286 GR 3002496 IL 85086 JP 2620277 JP 6319624	2 T 5 B2 8 A 0 A1 2 D1 4 A1 3 T3 4 A 7 B2	04-08-1988 15-06-1991 12-07-1990 28-07-1988 21-06-1994 27-06-1991 17-08-1988 30-12-1992- 21-06-1992 11-06-1997 15-08-1988
US 4522743 A	11-06-1985	DE 311938 AT 16814 AU 55362 AU 837258 CA 120280 DE 326776 DK 21608 DK 33418 EP 006519 IL 6570 JP 167010 JP 303534 JP 5719516	4 T 3 B2 2 A 9 A1 1 D1 2 A ,B, 8 A ,B, 3 A2 7 A 0 C	02-12-1982 15-12-1985 24-07-1986 18-11-1982 08-04-1986 16-01-1986 16-11-1982 17-06-1988 24-11-1982 31-03-1985 12-06-1992 27-05-1991 30-11-1982

Table 5: Increase of plasma lycopene (µmol/L) described by different investigators in the literature 1.

				INCREASE O	INCREASE OF PLASMA LYCOPEN	PENE (µmol/L)		
Group	Z	Amount mg	Amount Duration mg Weeks	Fresh T.	T. juice	Oleoresin	T. paste	Lactolycopene
Micozzi et al. 92 (17)	υ ₁	12	5 1		no effect			
Rao et al, 98 (7)	20	50			0.3±0.06	-		
Böhm and Bitsch, 99 (6)	<u></u>	ΟΊ	6	No effect	0.10±0.07	0.15±0.07		
Paetau et al, 99 (8)	15	75	4		0.17±0.05	0.24±0.06		
Rao et al, 98 (7)	20	75				0.33±0.08		
Rao et al, 98 (7)	20	150				0.45±0.08		
Porrini et al, 98 (5)	Ŋ	16.5		0.3±0.1			0.45±0.1	
Rao et al, 98 (7)	20	21	-				0.45±0.08	
Rao, 98 (7)	20	39					0.48±0.08	

¹Results are expressed as mean ± SEM.

· .).

. ._)

· ·

.

Microencapsulation

Christopher A. Finch, Pentafin Associates, Weston Turville, Aylesbury, United Kingdom Roland Bodmeier, College of Pharmacy, Freie Universität Berlin, Berlin, Germany

Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry Copyright © 2002 by Wiley-VCH Verlag GmbH & Co.KGaA. All rights reserved. DOI: 10.1002/14356007.a16_575 Article Online Posting Date: June 15, 2000

PREVIOUS NEXT

1. Introduction

Microparticles can be classified into microparticles in the literal sense and microcapsules. With microparticles, the active ingredient is dispersed/dissolved in the carrier matrix (matrix system), while with microcapsules, the active substance is surrounded by a membrane (reservoir system). Microparticles range in diameter from ca. 1 to 1000 μ m, although at the upper end of this size distribution, the classification of the particles as microparticles becomes open to question. Nanoparticles are particles in the submicron range. Most gaseous, liquid, and solid materials — whether hydrophobic or hydrophilic — can be encapsulated. The wall/carrier material and also the process of microencapsulation are selected according to the physical properties of the core and the intended appliation. The carrier material generally consists of natural or synthetic polymers or lipids [1-3].

Microencapsulation can modify the color, shape, volume, apparent density, reactivity, durability, pressure sensitivity, heat sensitivity, and photosensitivity of the encapsulated substance. The microcapsule is able to preserve a substance in a finely divided state, and release the substance from the enclosed capsule as required. Encapsulation of a liquid effectively converts the liquid to a fine powder solid form, whilst preserving the reactivity of the interior phase. Microencapsulation therefore improves the "ease of handling" of the liquid reactants, and allows chemical reaction to commence when the microcapsule is ruptured. The density of a substance can be increased by encapsulation, and can be decreased by including air in the capsule. A dense solid can thus be converted by encapsulation into a product which will float on water.

Microparticles have many useful functions, and have been employed in many different areas, frequently connected with applications in which the contents of the microcapsule are released under controlled conditions into the surrounding environment. Sometimes, however, a core material to be enclosed is microencapsulated and then used directly in the powdered form [4-22].

The storage life of a volatile compound can be increased markedly by microencapsulation. Microcapsules can protect a core substance from the effects of UV rays, moisture, and oxygen. Chemical reaction between two active species can be prevented by physical separation by microencapsulation. Finely divided powders can be microencapsulated to reduce agglomeration problems.

The techniques and practice of microencapsulation cover several scientific

D

. .)

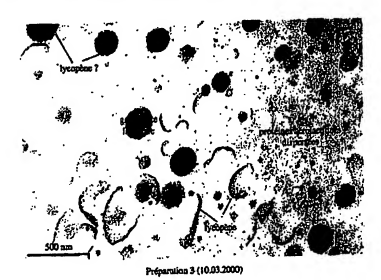
Annexe 1

1A: Préparation de 33 mg d'oléorésine dans 28 ml d'acétone + 20 ml d'un esolution aqueuse de 66.7 mg de protéines sérolactiques. L'acétone est évaporée jusqu'à un volume final de 4 ml.

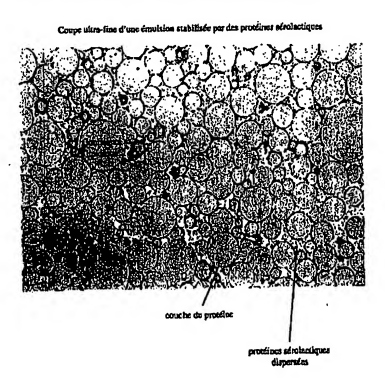
Mesure par microscopie électronique à transmission: coloration négative et coupes ultra-fines.

<u>Résultats</u>: les coupes ultra-fines permettent de confirmer que:

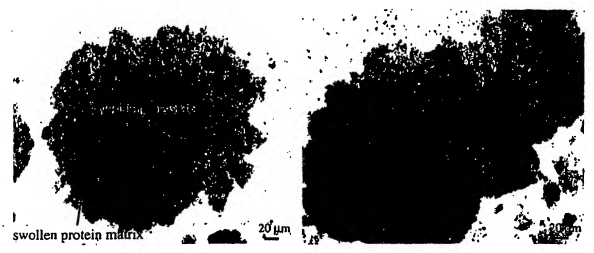
- les gouttelettes lipidiques sont d'un etaille inférieure à 50 nm
- des microfilaments de lycopène sont présents en suspension dans la phase aqueuse et en étroit contact avec les gouttelettes lipidiques.
- il n'y a pas de couverture protéique des goutelettes lipidiques contrairement à l'annexe lA dans laquelle l'emulsion stabilisée par des protéines sérolactiques présente une couverture protéique)



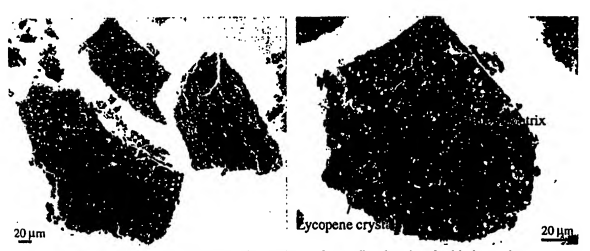
1B Emulsion stabilisée par des protéines sérolactiques



Bright Field Light Microscopy



Powder mixed with 20% glycerol in distilled water



Toluidine blue stained semi-thin sections of cryofixed and embedded powder

2PV/DAC

OIPE
NOV 1 6 2005
TREADDRESSION C
Application No.
10/057,660
Title: PRIMARY

TRANSMITTAL LETTER (General - Patent Pending)

Docket No. 112701-593

Of: Bortlik, K., et al.

Application No.	Filing Date	Examiner	Customer No.	Group Art Unit	Confirmation No.
10/057,660	01/25/02	Davis, Ruth A.	29156	1651	4348

Title: PRIMARY COMPOSITION COMPRISING A LIPOPHILIC BIOACTIVE COMPOUND

COMMISSIONER FOR PATENTS:

Transmitted herewith is:

Statement of Facts (1 pg.); Peititon To Withdraw Holding of Abandonment Under 37 CFR 1.181(a)(2 pgs.); Copy of stamped received postcard with "date in" of June 15, 2005; Copy of postcard, transmittal letter and Amendment (9 pgs.); with Exh. A-E previously filed June 13, 2005; return receipt postcard.

in the above identified application.

Ш	No	additio	nal fee	is	requir	ed.
---	----	---------	---------	----	--------	-----

☐ A check in the amount of

is attached.

∑ The Director is hereby authorized to charge and credit Deposit Account No. 02-1818 as described below.

Charge the amount of

☑ Credit any overpayment.

Charge any additional fee required.

☐ Payment by credit card. Form PTO-2038 is attached.

WARNING: Information on this form may become public. Credit card information should not be included on this form. Provide credit card information and authorization on PTO-2038.

~

Signature

Robert M. Barret Reg. No. 30,142

I hereby certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service with sufficient postage as first class mail in an envelope addressed to the "Commissioner for Patents, P.O. Box

1450, Alexandria, VA 22313-1450" [37 CFR 1.8(a)] on 11/11/05

(Date)

Dated: November 11, 2005

Signature of Person Mailing Correspondence

Heather Foster

Typed or Printed Name of Person Mailing Correspondence